

(11)Publication number:

64-066292

(43) Date of publication of application: 13.03.1989

(51)Int.CI.

C10G 45/54 B01J 29/10

(21)Application number: 63-199062

(71)Applicant: SHELL INTERNATL RES

MAATSCHAPPIJ BV

(22)Date of filing:

11.08.1988

(72)Inventor: MINDERHOUD JOHANNES

KORNELIS

LUCIEN JACQUES

(30)Priority

Priority number: 87 8711591

Priority date: 14.08.1987

Priority country: FR

(54) PROCESS OF HYDROGENATION OF HYDROCARBON OILS

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide hydrocarbon oils whose characteristics such as smoke point, cetane value are improved by recovering the specific fractions resulting from the highly efficient hydrogenation through contact between hydrocarbon oil and hydrogen by using a catalyst containing specific noble metal on a carrier comprising Y-type zeolite. CONSTITUTION: By using a catalyst comprising one or more Group VIII noble metal(s) on a

support comprising the reformed Y-type zeolite having the unit cell size of 24, 20-24, and 30 Å and a SiO2/Al2O3 molar ratio of at least 25 under conditions causing substantial hydrogenation, hydrocarbon oil having a boiling point range between 130 and 520° C is contacted with hydrogen; then the hydrogenated hydrocarbon oil is obtained by recovering the product, having the boiling point range between the feedstock 90% weight boiling point and the feedstock final boiling point and, based on the weight, containing more than one fraction comprising at least 50% of the components existing in the boiling point range between the feedstock 90% weight boiling point and feedstock final boiling point.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

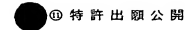
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

19日本国特許庁(JP)



⑫公開特許公報(A)

昭64-66292

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和64年(1989)3月13日

C 10 G 45/54 B 01 J 29/10 8519-4H Z-6750-4G

審査請求 未請求 請求項の数 18 (全8頁)

公発明の名称 炭化水素油の水素添加方法

> 昭63-199062 ②特 頣

昭63(1988)8月11日 四出 頭

図1987年8月14日図フランス(FR) 1591

優先権主張

の発 明者 ョハネス・コルネリ ス・ミンデルハウト

オランダ国 1031 シー・エム アムスデルダム、バトホ

イスウエヒ 3

明 ジャツク・ルシエン ⑫発 者

フランス国グロン・クーロン、サントル・デ・ルシエルシ

ユ・デ・グロン・クーロン(番地なし)

砂出 願 人 シエル・インターナシ オランダ国 2596 エイチ・アール、ハーグ、カレル・ウ

アン・ビラントラーン 30

ヨネイル・リサーチ・ マーチャツピイ・ベ

ー・ウィ

73代 理 人 弁理士 川原田 一穂

細

/・発明の名称 炭化水素油の水素添加方法 2. 特許請求の範囲

- 24.20~24.30 % の単位格子寸法と少な くとも25の 8102/A1203 モル比を有する改質さ れたY-型セオライトからなる支持体上に/ 種ま たは2種以上の第個族貴金属を含む触媒を使用し て実質的な水素添加を引き起とす条件の下に、水 **楽添加できる成分を含み、かつ!30~520c** の範囲の沸点を有する炭化水素油を水器と接触さ せ、ついて張込油の90重量多沸点と張込油の終 留点との間の沸点範囲を有し、かつ瓜鼠を基にし て、張込油の90重量が沸点と張込油の終留点と の間の沸点範囲内に存在する成分の少なくとも 50%を含む少なくとも/種の留分を含有する生 成物を回収するととによつて、炭化水素油を水素 添加する方法.
- (2) 24.22~24.28 1 の単位格子寸法を有 する改質されたY~セオライトを基とした触媒を 使用する、特許請求の範囲第(1)項配 敬の方法。

- (3) 35を超える S10, /Al₂0, モル比を有する 改質されたY-セオライトを基とした紋媒を使用 する、特許請求の範囲第(1)項または第(2)項記載の 方法。
- (4) 35~60の S102/A1203 モル比を有する 改質されたY-せオライトを基とした触媒を使用 ナる、特許請求の範囲第(3)項配載の方法。
- Y-型セオライトを脱アルミナ化すること によつて得られた触媒支持体を使用する、特許請 求の範囲第(1)項~第(4)項のいずれか一つに記載さ れた方法。
- (6) 登金属として白金および/またはペラジウ ムを含む触媒を使用する、特許請求の範囲第(1)項 ~第(5)項のいずれか一つに配慮された方法。
- (7) セオライト 基体上で 0.0 5~3 重量 多の世 金属を使用する、特許請求の範囲第(6)項配規の方
- (8) 0.25~0.75のモル比で白金およびペラ シウムを使用する、特許請求の範囲第(7)項配敬の 方法。

-807-

FP04-0072 -00 WO - NM 04.7.06

SEARCH REPORT

- (9) 予偏処理を施してあ 交流を使用する、 特許財水の範囲第(1)項~第(可須のいずれか一つに 記載された方法。
- (u) 予備処理が、無定形担体上に担持させた第 VI 族 シ よび / または第 VI 族の金属化合物を使用する水 変処理からなる、特許 筋求の範囲第(9) 項配級 の方法・
- (4) 提込油の硫黄含有量および愈聚含有量をそれぞれ / 000 ppmw未満および 5 0 ppmw未満まで減少させるような方法で水素処理を送行する、特許額求の範囲第(4)項記載の方法。
- (2) 水素添加を/50~350℃の温度で送行 する、特許翻求の範囲第(1)項~第(4)項のいずれか 一つに記載された方法。
- (3) 水素添加を200~325℃、特に225~300℃の温度で遂行する、特許請求の範囲第(2項記載の方法。
- (4) 水窓添加できる成分全体の量のうちの少な くとも70多を水寒添加する、特許請求の範囲第 (1)項~第(3)項のいずれか一つに配収された方法。

様々な炭化水素油のために定められた個々の仕様に従わせる前に、それらの炭化水素油の品質を高めておくととは周知である。通常、様々な(水薬化)方法によつて得られた炭化水素油は、出発原料中に存在しているか、あるいは所望の製品を導く/または2以上の処理段階中に導入された望ましくない成分を除去するために、その品質を高める必要がある。

(19) 水素添加できる分全体の量のうちの少なくとも80%、特に90%以上を水素添加する。 特許請求の範囲類料項記載の方法。

69 20~250パール、好ましくは20~200パール、そして特に30~100パールの水梁分圧において水梁添加を送行する、特許請求の範囲第(1)項~第69項のいずれか一つに記録された方法。

切 灯油からなる張込油を水素添加する、特許 防水の範囲第(1)項~第(4)項のいずれか一つに配敏 された方法。

(4) サイクルオイルまたは水添分解によつて役 ちれた生成物を水素添加する、特許請求の範囲第 (1)項~第64項のいずれか一つに記載された方法。 3.発明の詳細な説明

[産菜上の利用分野]

本発明は炭化水素油の水素添加方法およびこのように水素添加された炭化水素油に関するものである。

[発明の背景]

してかなり感応する。 商業的な運転においては、 受け入れるととができる触媒寿命期間を許すのに 十分低い硫質および窒素含有量を有する水素処理 ずみの張込油を使用するのが好ましい。

或種の母金属含有セオライト材料を使用すると、 特に芳香族不飽和を含む張込油の極めて満足を水 案添加を達成できるとと セオタイト材料を適当に選択し、かつ貴金属として白金、そして特に白金およびパラジウムを使用 することによつて、運転条件の下で契質的な水添 分解の悪影響を受けずに極めて高い水素添加収率 を得ることができる。

[発明の構成⇒よび発明の具体的な説明]

理しよりとする張込油の重質部分中の炭素原子数を実質的に減少させずに極めて優れた水素添加方法を遂行できることは極めてなくべきことである。

特に本発明方法は軽型サイクルオイル、すなわち約370℃の90重量を挑点を含む部時範囲分布を有する油の水泵添加のために遂行することが

成物を回収する てよつて、炭化水素油を水素 添加する方法に関するものである。

高い 8102/A1203 構造比を有するセオライト材 料が活性の水添分解触媒であるととが知られてい ることに留意しなければならない。この点に関し ては欧州特許出願公告明細書第98040号(EP -B-98040)が参照され、この明細むの中には 活性金属成分として、典型的には N1,W、希土類 金属および Mg を含む成種の孔径の大きいセオライ ト (Y , 2 S M - 20 およびペータ) の高珪質形を 基にした水脈分解触媒が配敷されている。上配特 許明細書中には、硫炭と窒素を除去し、かつ芳香 族炭化水素を飽和してナファンにする予備的な水 案処理段階が通常、(水添分解)触媒の性能を改 替するととが述べられている。また、水忝分解触 媒として、2SM-20 上に担持させた第四族金属 を使用するととは米国特許第4,377,468号明細 客に配載されている。

かなり高い SiO₂ /Al₂O₃ モル比を有する結晶質 アルミノシリケートを苦とする触媒によつて、処

できる。様々な型のサイクルオイルの混合物も設 込油として使用することができ、また水素処理さ れたサイクルオイルも張込油として使用できる。

本発明方法は改善された特性を有する材料の製造を許すことが発見され;灯油を水業添加したときには煙点がかなり改善され、そしてサイクルオイルを処理したときにはセタン価がかなり向上す

本発明方法において使用すべき水素添加触媒は多くの条件を満たさなければたらない。 時に、それらの触媒は 2 4・2 0 ~ 2 4・3 0 &、とりわけ 2 4・2 2 ~ 2 4・2 8 & の単位格子寸法を有する或 極の改質された Y - 型セオライトを基材としていなければならない。 単位格子寸法に関する必要件のほかに、 改質された Y - 型材料はまた少なくとも 2 5、 特に 3 5 以上、そして好ましくは 3 5 ~ 6 0 の \$102 / A1203 モル比も具えていなければ ならないことに注目すべきである。

どのような特定の理論にも結び付かないととを 望まずに、かなり低い単位格子寸法と高い SiO2/

独棋材料の所望の水製添加活性を得ると同時に生成物の収率と特性に悪影響を与える水添分解活性を実質的に排除するためには、特定の単位格子寸法範囲ばかりでなくシリカーアルミナモル比もなどであることがわかつたので、単位格子寸法とシリカ/アルミナモル比の両方が前述の特定した範囲内に入つていなければならないことに留意す

本発明方法において使用される触媒を製造するための出発材料として使用できるセオライト材料は、必要な SIO2/AI2O3 モル比とともに必要な単位格子寸法を有する基礎材料を製造するための、当該技術において公知の方法を使用することによって改質できる超安定 Y かよび極超安定 Y のような、入手し易い Y - 型セオライトからなる。好道

べきである。

本発明方法において使用される触媒は、好適に は、随意に結合剤とともに所望むの投金属を含役 法またはイオン交換法によつて適切なゼオライト 中に超み入れ、ついて乾燥、煆焼および、好適に

通常は、結合剤材料としてアルミナおよびシリカを使用するととができ、アルミナの使用が好ま しい。

本発明の水素添加方法は普通ノケク~3ケクで、 特に200~325℃、そして好ましくは225 ~300℃の温度において送行される。 道用され る温度は水器添加しよりとする張込油の性質によ つて左右されるととに留意しなければならない. 一般に、張込油中の水路添加可能な成分、すなわ ち水素添加しよりとする成分全量の少なくとも 70多の央質的な水素添加を許す温度が過ばれる。 水素添加可能を成分の水素添加によつて少なくと も808の転化を許寸条件下で本方法を送行する のが好ましく、その転化量は90多を越すのが特 に好ましい。温度と圧力を適当に選ぶことによつ て、同時に契質的な水添分解を引き起とすととな く、水素添加可能な成分のタケを以上を水素添加 することができる。かなり高い水岩分圧において もとにかく水添分解剛反応を低波するかなり低い 温度で水浆添加を送行するのが好ましい。適用さ れる水気分圧は、好適には20~250パール、 好ましくは20~200パール、特に30~100 パール、そして扱も好ましくは40~90パール

を含む張込油を (な) して最良の結果が得られるととは明らかである。 重量で / 0 0 万部当り / 000 部 (/ 000 ppm ▼) までの硫 費と \$ 0 ppm ▼ までの強 費と \$ 0 ppm ▼ までの強 費と \$ 0 ppm ▼ までの強 要を含む張込油は適当に処理できるととがわかつた。予僱処理された張込油中に存在する硫 費と 空寒はいずれも 酸かな 遊度 で存在しているので、それらは水 累添加条件下で 実質的に 転化され、そして主要なプロセスは張込油中に 残留する 芳香族 化合物の水 素添加であるととが 認められる。

本発明方法に適用できる予備処理は普通水水周知 理からなり、水変処理法は当りカーアルを対してある。通常、アルミナまたはシリカーアルとナーのような無定形担体上に担持させた第 Vi 族 かるといったができる。とのは なからなり、 放供は けいかい かい かい ない は ない がい できる。 200~375 に の は ない でき 、 圧力は 適用 する とができ、 圧力は 適用 する と とができ、 圧力は 適用 する と とができ、 圧力は 適用 する と な ば の 型に よっ に で こ

に変化する。 0.0 s ~ s kg/ t/h 、好ましくは
0.1 ~ 2 kg/ t/h の空間遠度を適用することができる。好適には 2 0 0 ~ 2000、好ましくは 400
~ / \$000水素/張込油比(Nt/kg)を適用する
ことができる。

本発明方法はあらゆる適当な装置において送行することができ、 / つまたは 2 つ以上の静止した 触鉄床の上を張込油が通過する固定床の反応器系 が好ましい。 反応器の流出物は分離帯域に入り、 ここで水業に富むガスが分離され、そして好適に は、必要な場合のメイクアップ水業とともに反応 帯域に再循環される。

水素源としては純粋な水素または水案含有混合物、例えば接触改質プロセスにおいて生成するガスを使用することができる。

[奥施例]

ついで、本発明を以下の実施例によつて説明する。

*) 触媒の問製

b) 水素添加の実験

東施例 / a) にしたがつて調製した触媒を、粉砕したペレットの形で試験した。 7 0 ppmw の磁 対と / s ppmw の強素を含む、水素処理 プチの軽質サイクルオイルを使用して水素添加の実験を送行した。そのサイクルオイルの 9 0 重量 多 沸点は 3 3 / で (すなわち3 3 / でよりも高い温度で沸 静する材料を / 0 重量 9 含む)であつた。 張込油

奥 施 例 2

5 0 パールの水素分圧を使用した点だけを変えて、実施例2で述べた実験を繰り返した。 2 7 0 でにおいて水素添加した後、生成物中の 3 3 / でを超えて沸砕する成分の量は 7 重量 5 であり、芳香族炭化水素の合計含有量は 1 2 重量 5 であつた。

の芳香族炭化水本 計合有益は 2 9 度量 5 であつた。 1 0 0 パールの水素分圧、 2 ㎏/ L/ b の空間速度 5 よび 1 000 NL/ ㎏ の水塩/ 張込油モル比に 5 いて試験を送行した。 張込油の水素添加パターンを確立させるために様々な温度で試験を送行した。

c) 結果

280での母終水業添加温度においては、生成物の組成は、その生成物の7重量がパタタ/でを超す端点を有するよりな組成であつた。生成物の全芳香族以化水業含有量は0.8重量がであり、すなわち初めに存在していた芳香族成分が殆ど完全に水業添加されていたことがわかつた。

かなり低い温度(約2/0℃)で上記プロセスを操作したときには、生成物の8重量が33/ でを超える沸点を有すると同時に2重位が以下の 芳香族炭化水波分が残つていることがわかり、これもやはり、水素添加によつて33/で以下で沸 避する成分を生成するとともに殆ど完全な水楽添 加が起つたことを示している。

実 施 例 4

水敷添加の作用を有する金禺として白金のみを 0.8 重量多の量で含む触媒を使用して、実施例/ で述べた実験を繰り返した。

水素添加しよりとする張込油は北海原油を常圧 蒸留することによつて得られた灯油であつた。張 込油の全芳香族炭化水素含有量は / 7・2 重量まで あり、それはまた 3 / 0 ppmw の磁策と 3 ppmw の選素を含んでいた。その張込油の 9 0 重量 5 能 点は 2 3 6 で もつた (すなわち、 2 3 6 で を超 える温度で沸降する材料を / 0 重量 5 含んでいた)。 この実験では水素/張込油比が 4 0 0 であつた点 を除き、その水素添加条件は実施例 / で述べたも のと同様であつた。

300℃の水α添加温度においては、生成物の 組成は、その生成物の7重量が236℃を超え る沸点を有するよりな組成であつた。生成物の全 芳香族含有量は1.0重量がであつた。 車施例5

との奥施例では90℃において2時間の間1.8

N HC1 で出発材料を処理た点を除き、実施例 / で述べた央験を繰り返した。上記材料を洗浄し てから乾燥した後に、24.24~2の単位格子寸法 と3.2 2 重量 多の アルミナを含む (810₂ /Al₂0₃ モル比5/)材料が得られた。

水素添加しよりとする設込油は25 ppmw の硫 典と// ppmw の盥案を含む水素処理ずみの形質 サイクルオイルであり、それの90重量を沸点は 349 にであつた(すなわち349 にを超えて排 **貼する材料を / 0 重量を含んでいた)。 この張込** 油の全芳香族炭化水路含有盘は6/.6 重量をであ つた。

30 パールの水素分圧、2kg/L/hの空間速度 および 1000NL/kgの水浆/張込油比で試験を送 行した。300℃の水素添加温度においては、生 成物の組成は、その生成物の6重量をが349℃ を超す沸点を有するような組成であり、生成物の 全芳香族炭化水素含有量は8.5 重量のであること がわかつた。極めて悶やかな水梁添加条件の下で 初めの芳香族炭化水素含有量の86多以上を水素

実施 例 6

a) 触媒の調製

24.35 %の単位格子寸法を有し、かつ23 重 商菜的に入手できる超安定Yセオライトに、 2.0 N HCI 溶液による処理を90℃において2時間 の間施した。洗浄および乾燥の後に、24.25% の単位格子寸法を有し、かつ48のS102/A1205 モル比を有する材料が得られた。との材料をアル ミナと混合してから押出成形して、20重量多の アルミナを含む押出成形体を形成させた。得られ た押出成形体を120℃において12時間乾燥し てから、よよのでにおいて3時間の間煅焼した。

このように処理した押出成形体を Pd(NH₅)₄(NO₅)₂ の溶液 かよび Pt(NH₅)4(OH)2 の容液で含砹して、 400℃における水菜の澄元の袋に、セオライト を形成させた。水窯処理の前に、上記の含役され た押出成形体を乾燥(60℃において/2時間) し、そして煆焼(300℃において2時間)した。

目に値する。 添加できること伝

比較例

24.56 %の単位格子寸法を有し、かつ23 症 益多のアルミナを含む (S102/A120g モル比よ.7)、 商菜的に入手できるNH4⁺形の超安定Y-セォライ トに3時間の間800℃の水蒸気処理を施して、 24.28 %の単位格子寸法を有し、かつ 22.6 重 **畳ものアルミナを含む(SiO₂/Al₂O₂ モル比5.8)** 材料を製造した。 実施例 / で述べたのと同じ母の 白金とペラシウムをセオライト中に担み入れた。 央 姉 例 / で 述 べ た 張 込 油 を 使 用 し て 、 水 素 添 加 の 実験を100ペールにおいて送行した。280c において水緊添加した後、生成物の組成は、その 生成物の値か 2.5 重量をが331 でを超す源点を 有するような組成であり、それの全芳香族炭化水 **衆含有量はかなり許容できた(1.6 重量を)。** 300℃において水素添加した後では33/℃を 超えて沸騰する成分は見当らなかつたが、その生 成物はなお約/重量多の芳香族成分を含んでいた。

爽施例 6 a で述べたようにして調製した押出成 形体を、88 ppmw の硫サと 2.5 ppmw の窒素を 含む水素処理ずみの経質サイクルオイルを使用し て試験した。そのサイクルオイルの90重量も沸 点は339cであり(すなわち339cを超す温 度で誹謗する成分を10重量が含む)、それの全 芳香族炭化水素含有量は41.4重量多であつた。 試験は50パールの水素分圧、2kg/L/kの空間 速度 および / 000 NL/kg の 水 素 / 張 込 油 比 に お い て送行した。

e) 結果

270℃において水ੜ添加した後、生成物中の 339℃を超えて沸躁する成分の盘は 6.5 重益を であり、生成物の全芳香族炭化水安含有益は 6.8 **重量がであつた。**

爽 旅 例 7

中東強原油の常圧蒸留残盗を水添分解して得ら れた残盗留分(水添分解装置の塔底留分としても 知られている)を使用して、 與施例 5 に 記 似した

試験はノケのペールの水素分圧、のかりはノレートの空間速度かよび700NL/Wの水素/ 張込油比にかいて送行した。水素添加実験は225℃にかいて送行され、そして張込油中に初めに存在するそノ芳香族炭化水素の83多以上かよ吸吸の水素の98重量があるれらのかなり穏やかな条件の下では、張込量を基に針算した98多以上の液体生成物を保存が起とらなかつたことを意味している。

代理人の氏名 川原田 一 穂

